



PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-064216

(43) Date of publication of application: 08.03.1996

(51)Int.CI.

H01M 8/02 CO4B 35/48 C30B 23/08 C30B 29/22 H01B 1/06 8/12 HO1M // CO9K 3/00

(21)Application number: 06-200685

(71)Applicant: TONEN CORP

(22)Date of filing:

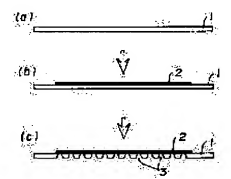
25.08.1994

(72)Inventor: NAKAMURA OSAMU

(54) OXYGEN ION CONDUCTOR THIN FILM AND MANUFACTURE THEREOF (57)Abstract:

PURPOSE: To provide a solid electrolyte for a solid electrolyte fuel cell (SOFC) by forming an oxygen ion conductor thin film with a substrate different from a film forming material and having uniformly distributed small holes and a required single crystal thin film stuck to the substrate.

CONSTITUTION: A stabilized zirconia single crystal thin film 2 of a film forming material is stuck to a substrate 1 different from the film forming material by the CVD method or the like. Uniformly distributed multiple small holes 3 are bored on the substrate 1 to form an oxygen ion conductor thin film. Since the sintering method is not used, this thin film has large strength, low electric resistance, and high gas transmission efficiency, the deterioration of the material can be reduced, and the oxygen ion conductor thin film suitable for the solid electrolyte for the SOFC is obtained.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-64216

(43)公開日 平成8年(1996)3月8日

識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
K	9444-4K	•			
Z					
Z	9261-4G				
		C 0 4 B	35/ 48	F	3
	審査請求	未請求 請求項	iの数6 OL	(全 8 頁)	最終頁に続く
(21)出顯番号 特願平6-200685		(71) 出願人 390022998 東燃株式会社			
(22)出願日 平成6年(1994)8月25日			東京都千代田田	エーツ橋 1 フ	目1番1号
		(72)発明者 中村 修 埼玉県入間郡大井町西鶴ケ岡一丁目3番1 号 東燃株式会社総合研究所内			
		(74)代理人	弁理士 久保日	平様 田	(外2名)
	K Z Z Z 特額平6 -200685	K 9444-4K Z Z 9261-4G 審査請求	ス Z ス Z 9261-4G 特顧平6-200685 C 0 4 B 特顧平6-200685 (71) 出顧人 平成6年(1994) 8 月25日 (72)発明者	K 9444-4K Z Z Z P261-4G C C C O E E E E P E P E E E <t< td=""><td>ス Z Z Z 2 9261-4G C 0 4 B 35/48 E 審査請求 未請求 請求項の数 6 OL (全 8 頁) 特顧平6-200685 (71) 出顧人 390022998 東燃株式会社 平成 6 年 (1994) 8 月25日 東京都千代田区一ツ橋 1 丁 (72) 発明者 中村 修 埼玉県入間郡大井町西鶴ヶ号 東燃株式会社総合研究</td></t<>	ス Z Z Z 2 9261-4G C 0 4 B 35/48 E 審査請求 未請求 請求項の数 6 OL (全 8 頁) 特顧平6-200685 (71) 出顧人 390022998 東燃株式会社 平成 6 年 (1994) 8 月25日 東京都千代田区一ツ橋 1 丁 (72) 発明者 中村 修 埼玉県入間郡大井町西鶴ヶ号 東燃株式会社総合研究

(54) 【発明の名称】 酸素イオン導電体轉膜及びその製造方法

(57)【要約】

【構成】 均一分布の多数小閉口をもつ異種基板に安定化ジルコニア単結晶薄膜を被着して成るか、同異種基板、その上の安定化ジルコニア単結晶薄膜、該薄膜上の一方の電極膜及び該電極膜面と反対の面に被着された他方の電極膜から成るか、あるいは同異種基板、それに一方の電極膜を介して被着された安定化ジルコニア単結晶薄膜及び該薄膜上の他方の電極膜から成る酸素イオン導電体薄膜である。これは、異種基板上に、安定化ジルコニアの気相成長を行わせて単結晶薄膜を形成させ、次いで異種基板に多数の開口を均一に分布するようにあけることなどにより得られる。

【効果】 従来0.1 mm程度もあった膜厚を1~2 μ mへと3桁程度きわめて大幅に薄くしうるので、電気抵抗低減、ガス透過効率向上、構成成分の物質移動の低減、材料劣化抑制効果が得られるので、酸素センサー、気相水電解材料、特に固体電解質型燃料電池用材料として好適。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 均一に分布させた多数の小開口をもつ異 種基板と、それに被着された安定化ジルコニア単結晶薄 膜とから成る酸素イオン導電体薄膜。

【請求項2】 均一に分布させた多数の小開口をもつ異 種基板と、それに被着された安定化ジルコニア単結晶薄 膜と、安定化ジルコニア単結晶薄膜上に被着された一方 の電極膜と、該電極膜面と反対の面に被着された他方の 電極膜とから成る酸素イオン導電体薄膜。

【請求項3】 均一に分布させた多数の小開口をもつ異 10 種基板と、それに一方の電極膜を介して被着された安定 化ジルコニア単結晶薄膜と、安定化ジルコニア単結晶薄 膜上に被着された他方の電極膜とから成る酸素イオン導 電体薄膜。

【請求項4】 異種基板上に、安定化ジルコニアの気相 成長を行わせて単結晶薄膜を形成させ、次いで異種基板 に多数の開口を均一に分布するようにあけることを特徴 とする請求項1記載の酸素イオン導電体薄膜の製造方

【請求項5】 異種基板上に、安定化ジルコニアの気相 20 成長を行わせて単結晶薄膜を形成させ、次いで異種基板 で多数の開口を均一に分布するようにあける工程と単結 晶薄膜上に一方の電極を成膜させる工程とを任意の順序 で行ったのち、異種基板側に他方の電極を成膜させると とを特徴とする請求項2記載の酸素イオン導電体薄膜の 製造方法。

【請求項6】 異種基板上に、一方の電極形成性物質の 気相成長及び安定化ジルコニアの気相成長をそれぞれ順 次行わせて単結晶薄膜を形成させ、次いで異種基板に多 数の開口を均一に分布するようにあける工程と単結晶薄 膜上に他方の電極を成膜させる工程とを任意の順序で行 うことを特徴とする請求項3記載の酸素イオン導電体薄 膜の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、固体電解質型燃料電 池、髙温気相水電解材料、酸素センサーなどに利用可能 な新規な酸素イオン導電体薄膜及びその製造方法に関す るものである。

[0002]

【従来の技術】カルシアやイットリアが混入された安定 化ジルコニアは、高温での高い酸素イオン導電度と優れ た強度を有する酸素イオン導電体として知られており、 固体電解質型燃料電池(以下SOFCという)用の固体 電解質などへの応用研究が広く進められている。

【0003】この安定化ジルコニア酸素イオン導電体の 応用として重要であるSOFC用固体電解質を例にとる と、その製造工程においては、先ず一般的なセラミック スプロセスを利用して安定化ジルコニア多結晶薄板を製 ケルやSr混入型ランタンマンガン複合酸化物などの電 極を形成するのが一般的である。

【0004】その際のセラミックスプロセスは、通常、 適当量のカルシア又はイットリアを含有するジルコニア **微細粉末を用意し、これを用いてドクターブレード法又** は粉末プレス法などで未焼成のグリーンシートを作成 し、次いで電気炉中で1000℃以上の高温で焼成する ことによるが、このような焼結法で得られる安定化ジル コニア多結晶薄板については、自立するとともに、電池 作製工程に十分耐えうる機械的強度が要求され、そのた め厚さは少なくとも0. 1 mm程度とすることが必要で あった。

【0005】とのセラミックスプロセスの最大の問題点 は、低導電率の安定化ジルコニアしか得られないことで ある。このような安定化ジルコニアを電解質としたSO FCについて、導電率を向上させ、燃料電池の直列抵抗 成分を低下させるには作動温度を上昇させねばならな い。そのため、燃料電池の構成部材が耐えられる限界領 域付近の1000℃程度の髙温での作動を要し、それで も電解質部分の直列抵抗成分が燃料電池効率を最も低下 させているのが現状である。つまり、安定化ジルコニア 多結晶薄板を利用するSOFCでは、作動効率を上げる ためには作動温度を極限付近まで上昇させねばならない が、そうすると電池寿命が短くなるのを免れないし、ま た寿命を重視すると作動効率が低下してしまうという問 題点がある。

【0006】一方、上記のようなセラミックスプロセス で得た多結晶薄板を用いた場合の問題点を回避するた め、薄膜プロセスで安定化ジルコニア薄膜を形成し、導 電率の低さを膜厚の薄さで補い、燃料電池の直列抵抗成 分を低下させようとする試みもある。例えば、多孔質ア ルミナ基板上にプラズマ溶射法やCVD法などの薄膜作 製手段を利用して安定化ジルコニア薄膜を析出させ、燃 料極薄膜と空気極薄膜も同様に積層した薄膜をSOFC に利用しようとするものである。.

【0007】しかしながら、このものにも次のような幾 つかの問題点がある。先ず第一に、基板上に成長させる 電極薄膜や固体電解質薄膜中にピンホールを生じさせず 均質に保つためには、多孔質アルミナ基板は比較的緻密 40 で細孔径も小さくすることが必要であるが、そうすると 多孔質アルミナ基板中のガス透過が阻害されて高い燃料 電池作動効率は得られないし、またガス透過に問題のな い十分大きな孔径をもつ多孔質アルミナ基板を用いると ピンホールのない均質な薄膜を形成するには膜厚を十分 大きくする必要があり、やはり燃料電池作動効率を低下 させてしまう。

【0008】第二の問題点は、多孔質アルミナ基板上に 成膜された安定化ジルコニア薄膜は多結晶体であること である。燃料電池の作動時には安定化ジルコニア薄膜中 造し、次いでその両面に燃料極、空気極となる酸化ニッ 50 で酸素イオンの移動があり、このような物質移動現象は

3

アトミックマイグレーションと呼ばれる現象の範疇に属し、必然的に材料の変形、破壊をもたらすものである。
ICアルミ配線の破壊現象(これは伝導電子の移動によるためエレクトロマイグレーションと呼ばれる現象の範疇に属する)の例では材料破壊は粒界から進行することが知られているが、燃料電池作動時の安定化ジルコニア薄膜においてもアトミックマイグレーションにより同様に粒界から材料変形、破壊が進行することが十分予想でき、このような安定化ジルコニア薄膜の材料破壊は、膜厚が小さいほど深刻となり薄膜型SOFCの実現に対し10大きな制約要因であった。

[0009]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、このような 従来の酸素イオン導電体薄膜の有する欠点を克服し、電 気抵抗を低減し、ガス透過効率を高め、しかも材料劣化 を低減しうる酸素イオン導電体薄膜を提供することを目 的としてなされたものである。

[0010]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、前記の好ましい特性を有する酸素イオン導電体薄膜を開発するた 20 めに鋭意研究を重ねた結果、成膜材料として安定化ジルコニアを用いるとともに基板としてこの成膜材料とは異なる材質の異種基板を用い、基板上に成膜材料の安定化ジルコニアを気相成長により成膜させて単結晶薄膜を形成させ、次いで異種基板に均一分布の多数の小開口を開設することにより、その目的を達成しうることを見出し、この知見に基づいて本発明をなすに至った。

【0011】すなわち、本発明は、均一に分布させた多数の小開口をもつ異種基板とそれに被着された安定化ジルコニア単結晶薄膜とから成る酸素イオン導電体薄膜、あるいは均一に分布させた多数の小開口をもつ異種基板と、それに被着された安定化ジルコニア単結晶薄膜上に被着された一方の電極膜と、該電極膜面と反対の面に被着された他方の電極膜とから成る酸素イオン導電体薄膜、あるいは均一に分布させた多数の小開口をもつ異種基板と、それに一方の電極膜を介して被着された安定化ジルコニア単結晶薄膜と、安定化ジルコニア単結晶薄膜と、安定化ジルコニア単結晶薄膜と、安定化ジルコニア単結晶薄膜と、安定化ジルコニア単結晶薄膜と、方の電極膜とから成る酸素イオン導電体薄膜を提供するものである。

【0012】本発明の酸素イオン導電体薄膜は、異種基板上に、安定化ジルコニアの気相成長を行わせて単結晶薄膜を形成させ、次いで異種基板に多数の開口を均一に分布するようにあけるか、あるいは異種基板上に、安定化ジルコニアの気相成長を行わせて単結晶薄膜を形成させ、次いで異種基板に多数の開口を均一に分布するようにあける工程と単結晶薄膜上に一方の電極を成膜させる工程とを任意の順序で行ったのち、異種基板側に他方の電極を成膜させるか、あるいは異種基板上に、一方の電極形成性物質の気相成長及び安定化ジルコニアの気相成50

長をそれぞれ順次行わせて単結晶薄膜を形成させ、次いで異種基板に多数の開口を均一に分布するようにあける工程と単結晶薄膜上に他方の電極を成膜させる工程とを任意の順序で行うことによって製造することができる。【0013】本発明においては、安定化ジルコニア単結晶薄膜は、異種基板上又は場合により後述のように形成させた電極膜上に安定化ジルコニアを気相より成長させることによって形成させることができ、場合によりそれと異種基板との間に介在させる一方の電極膜は、異種基板上に該電極形成性物質を気相より成長させることによって形成させることができる。

【0014】 この気相成長法としては、従来公知の薄膜 形成方法、例えば電子ビーム蒸着法などの蒸着法、スパ ッタリング法、プラズマCVD法などのCVD法、レー ザー・アブレーション法などを適用することができる。 【0015】本発明において、異種基板としては、安定 化ジルコニアとは異なる材質の異種基板が用いられる。 この異種基板の材質としては、シリコンが挙げられる。 【0016】本発明において、異種基板としてシリコン 基板を用い、該基板上に安定化ジルコニア単結晶薄膜を 形成させる場合について、さらに詳述する。すなわち、 近年の半導体エレクトロニクスと超伝導エレクトロニク スを融合する試みとしてシリコン基板上に髙温超伝導薄 膜を作製することが知られ、その際の緩衝膜として単結 晶安定化ジルコニア薄膜が検討されており、その研究結 果として、600℃程度以上の基板温度で基板上に安定 化ジルコニア薄膜をヘテロエピタキシャル成長させて得 た単結晶薄膜は広い組成範囲(イットリア安定化ジルコ ニアを例に取ると (Y2O3)x/2 (ZrO2)1-xなる組 成式において、0.05<x<0.3)で正方晶構造の 安定化ジルコニアとなることが明らかとなっているが、 本発明においてもこれを応用することができる。

【0017】また、シリコン基板上のエピタキシャル安 定化ジルコニア薄膜の作製は、レーザー・アブレーショ ン法[[1] D. K. Fork, D. B. Fenne r, G. A. N. Connel, J. M. Phill ips, and T. H. Geballe, App 1. Phys. Lett., vol. 57, p. 113 7 (1990); [2] P. Tiwari, S. M. and J. Kanetkar, S. Sharan, Narayan, Appl. Phys. Lett., v ol. 57, p. 1578 (1990)], プラズマC VD法(H. Holzschuh, and H. Suh r, Appl. Phys. Lett., vol. 59, p. 470 (1991)]、電子ピーム蒸着法 [A. B ardal, M. Zwerger, O. Eibl, J. Wecker, and Th. Matthee, App l. Phys. Lett., vol. 61, p. 124 3(1992)〕などの薄膜化方法を用いて行われる。 【0018】シリコン基板表面は通常アモルファス構造

の自然酸化膜(SiOぇ)で覆われており、安定化ジル コニア薄膜のヘテロエピタキシャル成長を実現するには 自然酸化膜を除去する必要がある。一般には自然酸化膜 の除去はフッ酸の5~10%水溶液中に浸漬するか、薄 膜成長直前に真空装置中高温・高真空でアニーリングす るととにより行われる。自然酸化膜の除去が十分でなか ったり、または薄膜成形条件が最適化されないと単結晶 膜は得られず、デンダム配向の多結晶膜となったり、優 先配向は観測されても完全な単結晶膜にはならない。十 分最適化された条件では、シリコンの(100)配向基 10 板上には安定化ジルコニアの(100)配向膜が、シリ コンの(111)配向基板上には安定化ジルコニアの (111)配向膜を成長させることができる。

【0019】次に、本発明においては、このように安定 化ジルコニア単結晶薄膜を被着させた異種基板に、多数 の小開口を均一に分布するようにあけることが必要であ る。異種基板に開口をあけるには特に制限はないが、例 えば湿式エッチング法などが用いられる。先ず、湿式エ ッチング法については、1970年以降、シリコンの異 方性エッチング技術が進展し、シリコンを電子材料に留 20 まらず微細加工が可能な構造材料として利用する道を開 き、これまで種々のセンサーやインクジェットプリンタ ー用ノズルなどが開発された[[1]E. Bassou s, IEEE Trans. Electron Dev ices, ED-25, 1178 (1978); [2] K. E. Petersen, Proceedings of the IEEE, vol. 70, p. 420 (1982)).

【0020】エッチング法に用いられる種々のシリコン エッチング液は、エッチング速度がシリコン面方位に関 30 わらず一定である等方性エッチング液と、エッチング速 度がシリコン面方位に大きく依存する異方性エッチング 液に大別できる。異方性エッチング液としては水酸化カ リウムまたは水酸化ナトリウム水溶液に必要に応じイソ プロピルアルコールを添加した系、あるいはピロカテコ ール、エチレンジアミンと水より成る系が代表的であ る。これら異方性エッチング液はシリコンの(100) 面に対するエッチング速度が(111)面に対するエッ チング速度より数十倍から数百倍も大きいなど極めて異 方的で、最もエッチング速度の遅い(111)面が表面 40 に残存するようにシリコン基板の溶解が起こる。また、 熱酸化やCVDなどの方法で容易にシリコン上に製膜で き、またフォトリソグラフィー技術で簡便にパターンを 形成するシリコン酸化膜やシリコン窒化膜に対するエッ チング速度は数桁小さく、これらの膜をマスクとして利 用することで所望のパターンでシリコン基板のエッチン グを行うことができる。

【0021】本発明においてシリコン基板上に製膜され た安定化ジルコニアは、上記いずれの異方性エッチング

レンジアミン・ピロカテコール系) に対しても非常に安 定であり、シリコン基板がエッチングで除去された部位 には安定化ジルコニア薄膜の自立膜が残される。

【0022】このようにして作製された、エッチングで 一部溶解除去されたシリコン基板を支持体とする安定化 ジルコニア自立薄膜を用いて固体電解質型燃料電池用単 電池とするには、該薄膜の片面にアノードを、他面にカ ソードを作製するのが効率的である。これらの電極の作 製は、該薄膜の各面にそれぞれこれらの電極として作用 する材料を薄膜状に積層することにより行われる。一般 的には、アノードには $La_{1-x}Sr_xMnO_x(x=0)$. $0.5 \sim 0.4$), La_{1-y}Sr_yCoO₁ (y = $0 \sim 0.$ 4) などのペロブスカイト材料が、カソードにはNi、 Ni/ZrO,サーメット、CeO,、Ptなどの材料が

【0023】図1に、本発明の酸素イオン導電体薄膜の 1例及びそれを単電池として用いたSOFCの1例の製 造工程概略図を示す。

【0024】すなわち、先ず、単結晶シリコン基板1の 片面上に、電子ビーム蒸着、スパッタリングなどにより CeOz燃料電極、イットリア安定化ジルコニア(以下 YSZという) 固体電解質、Sr混入型ランタンマンガ ン複合酸化物(以下、LaMnO₁:Srと略す)空気 極を各薄膜状に順次積層させて、アノード/安定化ジル コニア単結晶薄膜/カソード積層膜2を形成させる〔図 1の(a)、(b)]。次いで、シリコン基板の両面を 常圧CVDによる酸化膜(例えば厚さ5000A)でコ ーティングした後、シリコン基板裏面にフォトリソグラ フィー法で図2のようなパターンを作製する。次いで、 基板裏面をフッ酸溶液中に浸漬して図2における白地部 分に相応する箇所の酸化膜のみを溶解除去し、フォトレ ジストをアッシングして除いた後、シリコン基板をエチ レンジアミン・ピロカテコール・水系の異方性エッチン グ液中に約10時間浸漬させ、図1の(c)に示すよう に、シリコン基板を上記白地部分に相応する箇所におい てエッチングして部分的に取り除くことにより開口3を あける。さらにフッ酸に浸漬して保護酸化膜を除く。と のようにして、基板に均一に分布させた小開口に相応し て自立状態の酸素イオン導電体薄膜を作製することがで きる。

【0025】次に、この酸素イオン導電体薄膜をSOF C用単電池として用い、スタック型燃料電池を作製す る。その際に用いるセパレータ4は、図3に示すように シリコン基板を加工して作製される。次いで、図1の (c) に示す単電池のシリコン基板の上部の周辺部分に 常圧CVD法などで燐ケイ酸ガラス(phosphos ilicate glass) (以下、PSGという) 膜5を成膜することにより得られる、図1の(d)に示 す接着性周辺部を設けた単電池と図1の(d)に示すセ 液(水酸化カリウム・イソプロパノール系、またはエチ 50 バレータ4とをそれぞれ複数個、図1の(e)に示すよ

うに順次積層し、両末端セパレータについては端子板を 兼ねさせるようにする。

【0026】図1の(d)と図1の(e)で示される単 電池下部とセパレータ上部間の導電性接着は接続面のシ リコン表面を希フッ酸に浸漬して疎水処理を行った後、 圧着させて電気的な導通も可能とすることによって行わ れる(K. Ljungberg, A. Soderbor g, S. Bengtsson, and A. Jauhi ainen, J. Electrochem. Soc., vol. 141, p. 562(1994))。また、単 10 電池上部の接着性周辺部とセパレータ下部との絶縁性接 着は、高温で圧着することにより行われる〔IEEE Trans. Electron Devices, ED -25(1978)]。さらに、単電池上部の中央部分 とセパレータ下部との積層は、単電池の最上面とアノー ド薄膜とセパレータ下部とが電気的に導通するように行 われる。これは、上記単電池上部の接着性周辺部とセバ レータ下部との絶縁性接着を行うことによる物理的接触 で自動的に違成しうるが、より確実な電気的導通を得る にはセパレータ下部のアノードとの接触部分にあらかじ 20 め銀ペーストのような導電性ペーストなどを塗布してお くのがよい。

【0027】このようにして、単電池下部とセパレータ 上部とが低界面抵抗で積層されて電気的に接続され、セ パレータ下部と単電池上部の周辺のシリコン部分とは電 気的に絶縁されるとともに、中央部分のセパレータ下部 と単電池最上部のアノードとが接する箇所では低い電気 抵抗値で電気的に接続された、所望のスタック型の固体 電解質型燃料電池を作製することができる。

[0028]

【実施例】次に実施例により本発明をさらに詳細に説明 するが、本発明はこれらの例によってなんら限定される ものではない。

【0029】実施例1

リンが混入された抵抗率0.001~0.002Ωcm の(100)配向単結晶シリコン基板(4インチ径、厚 さ0.35mm)として、その両面を鏡面研磨したもの を用い、これをダイシング・ソーで各辺が(110)方 向となるように、5 c m角の正方形状に切断した。この view, p. 187 (1970)], すなわち90℃ に保った水:過酸化水素:水酸化アンモニウム=5: 1:0.05の混合溶液中10分間の浸漬処理に付した のち、5%フッ酸水溶液に1分、純水に1分浸してから 取り出し、次いで窒素ガス噴射で乾燥後直ちに超高真空 仕様、複数ターゲット・スパッタリング装置に搬入し た。該装置の基板ホルダーに収容した正方形シリコン基 板の成膜面について、その外縁部をインコネル製マスク で覆って周辺部分が成膜されないようにした。成膜面積 た。

【0030】基板温度を室温のままにして、10-1トー ル台まで排気し、次いで5℃/分の加熱速度で、輻射ヒ ーターを用い基板温度850℃まで昇温した。850℃ 到達時の真空度は1.5×10-6トールであった。上記 基板ホルダーを10cm径CeO,焼結ターゲット上に 移動させ、放電当初は基板上に成膜させないためにシャ ッターを閉じ、純アルゴンガスを10ミリトールまで導 入し、13.56MHzの高周波電力100Wを導入し て放電を開始させた。5分間の予備放電後、シャッター を開き30秒間の成膜を行い、シャッターを閉じたの ち、放電を停止させた。続いてアルゴンガス分圧27.0 ミリトール、酸素ガス分圧30ミリトール、全反応ガス 圧力300ミリトールとなるようにアルゴンガスと酸素 ガスを導入し、高周波電力300 Wを導入し放電を開始 させた。5分間の予備放電後シャッターを開き、20分 間の成膜後、シャッターを閉じて放電を終了させた。と のようにして、 膜厚約3000Åの (110) 面配向C e O, 膜を成長させた。

【0031】次に、アルゴンガス分圧270ミリトー ル、酸素ガス分圧30ミリトール、全反応ガス圧力30 0 ミリトールの反応ガス圧力は変化させず、基板温度を 800℃まで低下させ、基板ホルダーを10cm径の、 10モル%イットリア添加の安定化ジルコニア(以下1 0YSZという) 焼結体ターゲット上に移動させ、該タ ーゲットに髙周波電力300Wを投入して放電開始後、 5分間の予備放電後シャッターを開き、3時間30分間 の成膜後、シャッターを閉じて放電を終了させた。との ようにして、CeO, 膜上に(110)配向の10YS Ζ薄膜を約2μm成長させた。

【0032】次に、アルゴンガス分圧270ミリトー ル、酸素ガス分圧30ミリトール、全反応ガス圧力30 0ミリトールは変化させず、基板温度を500℃まで低 下させ、基板ホルダーを10cm径の、La。。Sr。、1 MnO,焼結体ターゲット上に移動させ、該ターゲット に髙周波電力300₩を投入して放電を開始させ、5分 間の予備放電後シャッターを開き、30分間の成膜後、 シャッターを閉じて放電を終了させることにより、膜厚 約5000Aの多結晶La。,Sr。,MnO,膜を成長 方形物をRCA洗浄〔W. Kern外1, RCA Re 40 させた。次いで反応ガス雰囲気のまま10℃/分の速度 で室温まで冷却後、スパッタリング装置より取出した。 このようにして、シリコン基板の片面上に順次単結晶C eO,膜、単結晶YSZ膜、多結晶La。,Sr。,Mn O,膜が積層された。

【0033】次に、上記のシリコン基板両面に、常圧C VD法で約5000A厚のPSG膜(P,O,濃度約10 %)を析出させ、次いでシリコン基板の裏面(10YS Z 膜等が積層された面の裏面) に、図2 に示す均一分布 状態を呈するバターンをフォトリソグラフィー法で転写 は正方形基板の中心部分の4cm角部分となるようにし 50 し、図2の白抜き部分に相応する転写部のみをフッ酸系 エッチング液への浸漬処理により除去した。フォトレジストをアッシングして除去したのち、シリコン基板を約60°Cに保ったエチレンジアミン・ピロカテコール・水(重量比8:1:1)系の異方性エッチング液中に約10時間浸漬し、図1(c)に示すように、シリコン基板を上記パターンに相応させてエッチング除去し、均一に分布させた小開口をあけ、積層薄膜が一部自立状態となるようにする。次いで、シリコン基板をフッ酸系エッチング液中に浸し、保護PSG膜を除去した。以上の工程により、酸素イオン導電体薄膜が作製された。

【0034】この酸素イオン導電体薄膜をSOFC用単電池として用い、燃料電池スタックとして積層化するためには、図3に示すセパレータを別途用意する。材料としては、燃料電池電極基板と同様、リンドーブで抵抗率が0.001~0.002Ωcmの両面鏡面研磨済み(100)配向単結晶シリコン基板(4インチ径、厚さ約5mm)を用い、これをワイヤー・ソーで各辺が(110)方向となるように、5cm角の正方形状に切断し、次いでダイシング・ソーを用いて、セパレータの両面にガス通路部分を2mmの深さで切削加工した。上記20燃料電池電極基板1枚と上記セパレータ2枚(以下セパレータA、セパレータBという)を用意し、以下のとおり単電池を作製し、その性能評価を行った。

【0035】先ず、燃料電池電極基板の表面の外縁部約5mm幅のみ、約4μm厚のPSG膜を常圧CVD法で作製した。次いで、燃料電池電極基板の下部とセパレータAの上部を希フッ酸に約1分浸漬して酸化膜を除去して表面を疎水性とし、直ちに室温で両面を接触させ、接着を行った。次いで、セパレータBを燃料電池電極基板上に配置し、約2kgの石英製重りを上に載せた状態で、電気炉中、アルゴン雰囲気で1000℃、約30分のアニーリングを行い、2つの接触面を完全に接着させた。以上の処理で、燃料電池電極基板とセパレータAは電気的導通を保って接着され、燃料電池電極基板とセパレータBは電気的絶縁状態で接着された。ただし、燃料電池電極基板の最表面のアノード膜とセパレータBとは物理的に接触し、電気的にも導通している。

【0036】 このようにして、セパレータAを陽極、セパレータBを陰極とするクロスフロー型SOFC単電池が得られた。上記SOFC単電池は、電気炉中に設置さ 40れ、700℃で純酸素と純水素をそれぞれ原料ガスとして用い、発電試験を行った。その結果、開放起電力1.05 V、最大出力0.4 W/c m²が得られた。

実施例1と同じシリコン基板を用い、実施例1と同様に加工、処理を施し、複数ターゲット・スパッタリング装置に搬入した。該装置の基板ホルダーに収容した正方形シリコン基板の成膜面について、その外縁部をインコネル製マスクで覆って周辺部分が成膜されないようにした。成膜面積は正方形基板の中心部分の4cm角部分と50

なるようにした。 【0038】基板温度を室温のままにして、10⁻/トー

【0038】 基板温度を室温のままにして、10¹11トール台まで排気し、次いで5 ℃/分の加熱速度で、輻射ヒーターを用い基板温度800℃まで昇温した。800℃到達時の真空度は1.2×10¹5トールであった。

【0039】基板ホルダーを10cm径の10YSZ焼結体ターゲット上に移動させ、基板上成膜を行わないためのシャッターを閉め、純アルゴンガスを10ミリトールまで導入し、13.56MHzの高周波電力100Wを投入して放電を開始させた。5分間の予備放電後シャッターを閉じて放電を停止させた。続いてアルゴンガス分圧270ミリトール、酸素ガス分圧30ミリトール、全反応ガス圧力300ミリトールとなるようにアルゴンガスと酸素ガスを導入し、高周波電力300Wを導入し放電を開始させた。5分間の予備放電後シャッターを開き、3時間30分間の成膜後、シャッターを閉じて放電を終了させた。このようにして、シリコン基板上に約2μm厚の(100)配向10YSZ薄膜が成膜された。

20 【0040】次に、アルゴンガス分圧270ミリトール、酸素ガス分圧30ミリトール、全反応ガス圧力300ミリトールの反応ガス圧力は変化させず、基板温度を500℃まで低下させ、基板ホルダーを10cm径の、Lao.sSro.2MnO3焼結体ターゲット上に移動させ、該ターゲットに高周波電力300Wを投入して放電を開始させ、5分間の予備放電後シャッターを開き、30分間の成膜後、シャッターを閉じて放電を終了させた。このようにして膜厚約5000人の多結晶Lao.sSro.2MnO3膜を成長させた。次いで反応ガス雰囲気のまま10℃/分の速度で室温まで冷却後、スパッタリング装置より取出した。このようにして、シリコン基板の片面上に順次単結晶YSZ膜、多結晶Lao.sSro.2MnO3膜が積層された。

【0041】次に、実施例1と同様に、フォトリソグラフィー法、異方性シリコンエッチング法などにより、図1(c)と類似の状態を実現した。続いて、基板裏面に電子ビーム蒸着法で、蒸着源金属Ni、蒸着雰囲気として酸素分圧1ミリトール、基板温度室温の条件下で約500A厚の酸化ニッケル膜を成膜した。その際には、YSZ膜などの成膜時と同様、金属製マスクで基板周辺部を覆い、中心部の約4cm×4cmの方形面のみが成膜されるようにした。

【0042】次いで、実施例1と同様のセパレータの作製、積層を行い、セパレータ板2枚と燃料電池電極基板1枚とからなるクロスフロー型SOFC単電池を作製し、実施例1と同様にして発電試験によりその性能評価を行った。その結果、開放起電力1.08V、最大出力0.6W/cm²が得られた。

[0043]

0 【発明の効果】本発明の酸素イオン導電体薄膜は、従来

0. 1 mm程度もあった膜厚を1~2 μmへと3桁程度 きわめて大幅に薄くしうるので、電気抵抗が低減され、 ガス透過効率が高められ、しかも構成成分の物質移動が 低減され、材料劣化を抑制しうるという顕著な効果を奏 する。従って、本発明の酸素イオン導電体薄膜は、酸素 センサー、気相水電解材料、特に固体電解質型燃料電池 用材料として好適に用いられる。

【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明の酸素イオン導電体薄膜の1例及びそ れを電極付き薄膜固体電解質として用いたSOFCの1*10 5 PSG(リンケイ酸ガラス)膜

[図1]

* 例の製造工程根略図。

【図2】 シリコン基板パターニング図。

【図3】 セバレータの概略図。

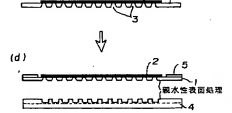
【符号の説明】

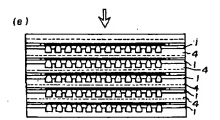
- 1 シリコン基板
- アノード/安定化ジルコニア単結晶薄膜/カソード 積層膜

12

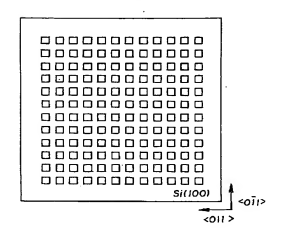
- 3 開口
- 4 セパレータ

(a) (b) (c)

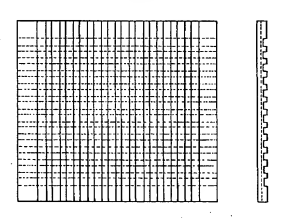




【図2】



【図3】



(8)

特開平8-64216

フロントページの続き

 (51)Int.Cl.*
 識別記号
 庁内整理番号
 F I
 技術表示箇所

 H 0 1 B
 1/06
 A

 H 0 1 M
 8/12
 9444-4K

 // C 0 9 K
 3/00
 C